# 19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭55—141407

⑤Int. Cl.³
A 61 K 9/10
// A 61 K 31/19
37/22

識別記号 庁内整理番号 7057-4 C 6408-4 C 6617-4 C ③公開 昭和55年(1980)11月5日 発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

◎アリール酢酸またはアリールプロピオン酸誘導体含有の非経口的投与溶液

②特 願 昭55-46321

②出 顧昭55(1980)4月10日

優先権主張 ②1979年4月11日③西ドイツ (DE)①P2914788.4

の発 明 者 ミクロス・ギツチ

ドイツ連邦共和国5000ケルン41 アム・ゼルフイースペルク12

砂発 明 者 ゲツツ・リツツマン ドイツ連邦共和国5000ケルン71 マリアンストラーセ104 ⑦発 明 者 アドルジヤン・エルデス ドイツ連邦共和国5000ケルン91 ・ヴォーダンストラーセ50

⑦発 明 者 オイゲン・エツシエンベルクドイツ連邦共和国5000ケルン41フイルホブストラーセ20

①出 頃 人 アー・ナツターマン・ウント・コンパニー・ゲゼルシヤフト・ミット・ペシユレンクテル・ハフツングドイツ連邦共和国5000ケルン30ナツターマンアレー1

①代理 人 弁理士 杉村暁秀 外1名

明 權 告

<del>ノ製剤の名称 アリー</del>ル酢根またはアリールブ

ロビオン健誘導体含有の弁疑口 的投与器様

#### 2 条件指求の概然

- 1.. アリール即乗またはアリールプロピオン駅 の抗失症性誘導体ならびに無難質との水害性 場合体を含有する非経口的投与過激。
- 2. アリールの歌音等体を元はアリールプロピ オン歌曲等体対象数質のモル比が複数中で/: 0.3~ /:/0 である特許数求の範囲第1項
- 5. アリール自由部等体をたはアリールプロピオン飲貨場体がイブプロフェン、ナブロキセン、アルコフェナタ、ケトプロフェン、ジタロフェナタ、フェノブロフェン、トルメテンフルルピブロフェンをたはスプロフェンである特許者次の執出無1項をたは第2項記載の指表。
- 4. 保証性がフォスフアテジルコリンである件

許別求の範囲第1項~第3項のいずれか1月 に記載の搭載。

- 5、 アリール即僚をたはアリールプロピオン教 の依長在性情帯体ならびに集階質との水溶性 複合体を含有する非径口的役与溶液を製造す るに辿り、アリール即数またはアリールプロ ピオン教の依長症性時帯体ならびに横脂質を 混入させ、PI 値を中性にすることを特徴とす あ無数の無流方法。
- 場合を等長遠性器家中で行う等許請求の範疇は5項記載の製金方法。
- 7. アリール酢酸酵等体を大性アリールプロピ メン感酵等体質質質のモル比が!1.0.3~ /1.10である毎件請求の範囲係5項を大は集 4.項配象の製造方法。

#### 1発明の評価な説明

本発明は抗炎症作用のある安定な非疑口的役 与指板に関するもので、特にアリール酢酸的導体 またはアリールブロビオン酸酸等体かるび無酸質 を全有する複数に関するものである。

1

使来。例えばリューマテのような炎症性病気の 治療には、多数の有効な衰弱が長い間知られてい た。炎症は慢性の場合が多く、抗炎症性薬剤を用 いた治療は長期にわたつて行う必要があつた。し かし、長期の治療に用いられる非ステロイドの抗 炎症剤は、純口投与する場合、胃豚管の治療形成 や炎症のような不耐性の症状を起こし易い。

従つて、背脇官を圧回するか局部的に厳しい状態にさらされず、抗炎症作用を早く開始し、しかも特殊性のある非ステロイド抗炎症剤の投与方法を利用できるととが関すしい。

一般に抗りエーマテ展剤の単級別が短かいため作用特殊期間が十分でない故、さらにリニーマテ思者に夜間聴眠剤を与える必要がある。より良好な生体有効性によつて活性を特貌させることは、より長い期間(毎に夜間に休息できるように)治療レベルで作用することを可能とする。

身も重要な非ステロイド消失剤はアリール酢酸 時事体およびアリールアロビオン療験等体である。 使つて使来とれらの物質の非経口的投与方法に対

A #N

リポソムの調製では、一般に用能としてクロロホルムを使用する必要がある。この係めて有毒な搭載は、フォスファチジルコリンと非母発性複合体を形成するため(M.Okasaki, Chea. Phys.

Lipids 1974 、 17 (1) 、 28.7 )、對入されたタロ ロホルムモリボソムから除くことは不可能である。

危数な情報のほかに、コレスナロールかとびス テアリルア(ンまたはフォスファテド歌を、リポ ソムを調製する歌、フォスファテジルコリンに動 加するの長がある。ステアリルア(ンかとびフォ スファナド歌の毒性が知られているため、これら の物質を含む薬物の非純口的役与は全致である。

強くべきととに、アリール作数の事体かとびアリールプロピオン教育等体、例えばイブプロフェン(2-(4-(イソプテルフェニル)ープロピオン教)、ナブロテェナマー(2-(4-メトキシー2-ナフテル)ープロピオン教)、アタロフェナタ(4-アリルオキシー3-クロルフェニルの教入ケトプロフェン(2-(3-4-

する民みが欠けていた。

避難限の形では、アリール称像かよびアリール プロピオン様は水に不存である。アルカリ金属塩 の形では、水単体に温度に限ける。しかし、これ ちの考核はよ以上のDH値を示す。使つて、本来の 値をしい非経口的方法では従来、これらの製薬学 的活性成分を投与するととは不可能であつた。

西班公則等許謀 3,730,570 号公戦には、わずか に水に着ける物質の招募性を t セル形成剤(役食 子飲)によつて改良するため使き剤を使用してい る。

また。わずかに水に高ける物質をリポソム ( lipososos ) の形で投与する状みが、西数公開 特許第 3.616.635 号、第 3.601.207 号、第 2.712. 020 号かよび第 2.712.031 号公報に記載されている。これらは、活性物質をフォスファナジルコリンかよび複動剤の小のうに對入してある。

調製法の性格から對人物質の収象は 40%以下である。非對人活性物質を物理的方法だよって包み込む方法で分離する必要がある。

"

さられ、とれら無数は非れた耐性シェび長い特徴を用に得ながある。

動物実験では、例えば、/四級口投与した場合に 比較して、/四非級口的投与を行つた // 特別委に は同じ旅で作用がよ~ 4 倍大きいことが利つた。

本発明の指摘は、各成分を一緒に用いて通常の 方法によつてかきまぜ均質化して興製することが

À



特開昭 55-141407(3)

旅であるため、保養ガス雰囲気のもとに敬意を挟

除する方法で行うのが有利である。先の排除もま

進岛な典能質は突然かよび合成の興齢質である。

道当众天然解赠复(核物性生元は動物性)は特化。

例えば大豆さたは都から得られるフォスファナジ

ルコリン、フォスフアナジルエダノールアミン、

フォスファチジルイノシトール、フオスフアチジ ルセリン。スピンゴミエリン、セフアリン。リソ

レシテン、フォスフアナジルグリコール、カルジ

オリピン、ブラスマロゲン、およびこれら興路質 の选合体、例えば、フォスフォリポン<sup>®</sup> /00 ( 大

豆から得た 9.56 純皮の天然フォスフアナジルコリ

ン)、フォスフォリポン<sup>®</sup> /00 H (大豆から持た 915 純皮の完全に水系器加したフォスファチジル

コリン)。フォスフォリポン® 80 (大豆から得

大典論質。フォスフアナジルコリンを75年をよび

フォスフアテジルエタノールアミンを /ᆅ 含有 )。 フォスフォリポン<sup>(8)</sup> ss ( 大豆から得たアルコー

ル可爾性無難費、フォスフアチジルコリンモ 576

た有利である。

できる。これは、あらかじめ成分の/雅を根保す る必要がない。

好せしい方法はアリール群撃またはアリールブ ロビオン値を 10~200 心の水に準備させ、無配質 を添加し、混合物が均質になるまではげしくかき まぜるととから成る。との方法にかける后性物質 対機脂質のモル比は!: 0.3~!1 /0 であり。好 ましくは!10.3~!:0.7 であり、さらに好ま しくはノミョーノミクである。

均質な溶液の調製前または調製後に塩化ナトリ ウム、ダルコース等の等長透性搭放を与える最加 物を加えることができる。また、例えば水原化ナ トリウム密放せたは最新期のような塩をご生理的 PH 低化近い PH 色を示すように森加することも有 利である。このように興奮した格赦を通常の万法 で収斂してアンブルに充填するか、必要な場合に 所望の唇板に転換できる乾燥物質に復館乾燥する ことができる。 / m4当り活性物質 /~80 号の最度 にすることができる。

使用する無駄質の若干は 酸化 かよび 先に対 し敏

À

A

合有)等の市服のフォスフアチジャコリンまたは フォスファナジルコリン混合体である。

進当な合成フォスファナドの例として、ジテト ラテカノイルフォスフアナジルコリン、ジヘキサ デカノイルフォスフアチ ジルコリン。ジオレイル フォスフアチジルコリン かよび ジリノイルフオス ファナジルコリン。および特化ジバルミトイルフ オスファチジルコリンがある。

本発明の目的として述べた物質に関して、これ らの解放負は利点をもち、これらの物質は生体内 に生成し、容易に生体内で彼成し、長期間の治療 にかいて耐久的影響を示さず(参照 Weibrauch , U.S.Dept, of Agriculture , Mational Enquirer 4、4、1978, 23英)、鎮衛主元は抗炎症作用 をそれ自身な何ら示さない。

本発明の調製器兼は機械的化学的に非常に安定 である。仏学的安定性を通常の方法、病えば海層 クロマトグラフィーにより試験した。 宣乱に放置 して分解しなかつた。上に述べた方法によつて関 製した根根はまた既知の方法によつて疾跡乾燥す ることができる(参照、西数符許祭 P-28 26 8 29 号 明細書)。森納乾燥は板めて容易に水に寄ける乾 集物質を与える。貯蔵券会は額めて良野である。 **従つて、 43 70 0 貯蔵量度でも分辨は見られない。** 

新規組収の抗炎症括性をヒルブレヒトによるラ ット足の序題試験(J. Hillebrecht, Araneisittelfolschung # 。 407 ( /9.5# ) ) によつて決 足した。この状態にかいて、体重 200 ~ 250 9 の ラットの / 本の袋足にカラグエニン ( 0.7 f MaC& 毎歳にℓ.5 ∮)を、/本の足につきℓ./ ≡ℓ用いて、 足裏に往射して浮雕を発生させた。試験物質を体 重/写当り 10 元4以下で投与した後。足の容積を 微挟法によつて決定した。 長期間の作用を試験す るため、カラゲエニン投与のぎ、6かよび!時間 前に本物質を注射した。最終値は投与の3時間級 に有つた。 各投与基準にて、 /0 匹の同性のテスト ラットおよび /0 匹の同性のコントロールラットに よつて実験を行い、さらに前述のラットと同数の 異性のラットによつて無り起した。試験を依は、 趾口投与用の従来の低成と比較して明らかに神統

\*

持備昭55-141407(4)

作用を示した。

次に本発明の実験例を示す。

## 突厥伤1

フェノブロフェン 800 町を蒸留水 # m4 Kけん樹 させて、 1N NaOH を用いて pH 値を2 化する。フォ スフォリボン ® 100 を 1,200 時 添加して信能が均 質になるまではげしくかきませる。との根底に水 を 100 ml になるまで加えて舟び簡単に混合する。 殆んど無色の根を作る。

## 夹额例 2

トルメナン 800 町か上びフォスフォリポン 100 を 800 心悪音水と 私にはげしくかきませて均質化 させる。 1N NEOH を用いてpH 気を 4.8 Kして。 及 合放を蒸留水で 10 ml 化する。 美食色の無限を得 ъ.

## 突放伤 5

実験的でに述べた手根に従つて、トルメテンの 代りにナプロキセン 800 町を使用する。

#### 类缺例 4

1

実験例 2 に近べた手具に従つて、トルメテンの

代りにイブブロフェン 800 町を使用する。

トルメナン 200 町 かとび フォスフォリポン 100 を 3.5 9 液管水 50 ml 化発摘させて、 600 にです んだ毎夜になるまで遺音波で処理する。

アー・ナフターマン・ウント・コンパニー・ 99 乔出单人 ゲゼルシャフト・ミフト・ベシニレンタテル・

代組人弁理士

12

1